08.12.2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2003年12月 2日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-403477

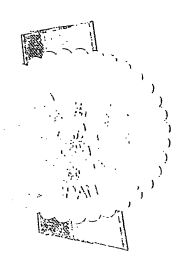
[ST. 10/C]:

[JP2003-403477]

出 願 人
Applicant(s):

ソニー株式会社

REC'D 0 4 JAN 2005

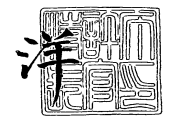


PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年10月 8日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office)· "



BEST AVAILABLE COPY

特許願 【書類名】 【整理番号】 0390595004 平成15年12月 2日 【提出日】 特許庁長官殿 【あて先】 C08L101/16 【国際特許分類】 【発明者】 東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニー株式会社内 【住所又は居所】 山田 心一郎 【氏名】 【発明者】 東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニー株式会社内 【住所又は居所】 藤平 裕子 【氏名】 【発明者】 東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニー株式会社内 【住所又は居所】 堀江 毅 【氏名】 【発明者】 東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニー株式会社内 【住所又は居所】 【氏名】 森浩之 【発明者】 東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニー株式会社内 【住所又は居所】 野口 勉 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000002185 ソニー株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 【識別番号】 100110434 【弁理士】 佐藤 勝 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 076186 【予納台帳番号】 21.000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】 【物件名】 明細書 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 0011610

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

少なくとも1種の生分解性を示す有機高分子化合物と、窒素化合物及び水酸化物を含有する難燃系添加剤と、少なくとも1種の上記有機高分子化合物の加水分解を抑制する加水 分解抑制剤とを含有することを特徴とする樹脂組成物。

【請求項2】

上記有機高分子化合物は、脂肪族ポリエステル樹脂、ペプチド、ポリビニルアルコール、ポリアミド、ポリアルキレングリコール又はこれらのうち少なくとも1種を含む共重合体であることを特徴とする請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項3】

上記脂肪族ポリエステル樹脂は、ポリ乳酸、ポリカプロラクトン、ポリヒドロキシ酪酸、ポリヒドロキシ吉草酸、ポリエチレンサクシネート、ポリプチレンサクシネート、ポリプチレンアジペート、ポリリンゴ酸、微生物合成ポリエステル、又はこれらのうち少なくとも1種を含む共重合体であることを特徴とする請求項2記載の樹脂組成物。

【請求項4】

上記窒素化合物は窒素酸化物であることを特徴とする請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項5】

上記窒素酸化物は、非金属性硝酸化合物及び/又は非金属性亜硝酸化合物であることを 特徴とする請求項4記載の樹脂組成物。

【請求項6】

上記窒素化合物の平均粒子径は、100μm以下であることを特徴とする請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項7】

上記水酸化物は、少なくとも金属水酸化物を含むことを特徴とする請求項1記載の樹脂 組成物。

【請求項8】

上記金属水酸化物は、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウムの うち少なくとも1種であることを特徴とする請求項7記載の樹脂組成物。

【譜求項9】

上記水酸化物の平均粒子径は、100μm以下であることを特徴とする請求項1記載の 樹脂組成物。

【請求項10】

上記加水分解抑制剤は、カルボジイミド化合物、イソシアネート化合物、又はオキサゾリン化合物であることを特徴とする請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項11】

少なくとも1種の生分解性を示す有機高分子化合物と、窒素化合物及び水酸化物を含有する難燃系添加剤と、少なくとも1種の上記有機高分子化合物の加水分解を抑制する加水 分解抑制剤とを含有する樹脂組成物を成形してなることを特徴とする成形品。

【請求項12】

少なくとも1種の生分解性を示す有機高分子化合物と、窒素化合物及び水酸化物を含有する難燃系添加剤と、少なくとも1種の上記有機高分子化合物の加水分解を抑制する加水分解抑制剤とを含有する樹脂組成物を成形してなる成形品を、構成要素として含むことを特徴とする電気製品。

【請求項13】

上記構成要素は、筐体であることを特徴とする請求項12記載の電気製品。

【請求項14】

少なくとも1種の生分解性を示す有機高分子化合物と、窒素化合物及び水酸化物を含有する難燃系添加剤と、少なくとも1種の上記有機高分子化合物の加水分解を抑制する加水分解抑制剤とを複合することを特徴とする樹脂組成物の製造方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】樹脂組成物、成形品、電気製品、樹脂組成物の製造方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、生分解性を示す樹脂組成物、成形品、電気製品、樹脂組成物の製造方法に関する。

【背景技術】

[0002]

従来から各種の合成樹脂材料が開発、提供され、種々の産業分野における使用量は年々増加し、生産量は年間1000万トン近くに及ぶ。その結果として、合成樹脂の廃棄量も増大し、その処理が大きな社会問題となっている。廃棄された樹脂をそのまま焼却処理することは、有害ガスが発生したり、大きな燃焼熱により焼却炉の損傷を起こしたりすることがあり、環境へ大きな負荷を与えることとなっている。

[0003]

これまでに知られている廃棄樹脂の処理方法としては、例えば熱分解や化学分解により廃棄樹脂を低分子化したものを焼却したり、埋め立てたりする方法がある。しかし、焼却処理は二酸化炭素の排出を伴うために、地球温暖化を招くおそれがある。また、焼却樹脂中に硫黄、窒素又はハロゲン等が含有されている場合には、焼却処理することは有害排出ガスによる大気汚染の一因になる。一方、樹脂を埋め立てる場合、現在用いられているほとんどの樹脂は、長期間分解されずにそのままの状態で残存するため、土壌汚染の原因になる。

[0004]

そこで、このような問題に対応するために、天然素材系のバイオセルロースや澱粉主体のプラスチック、低置換度セルロース系エステル、微生物による天然ポリエステル、化学合成による脂肪族ポリエステル樹脂等が、生分解性のあるプラスチックとして、その製造、用途が検討されつつある。生分解性樹脂は、微生物等により生化学的に二酸化炭素及び水等に分解されるので、自然環境へ廃棄された場合においても容易に分解して低分子量化し、環境に対して無害な化合物に変化する。そのため、生分解性樹脂を使用することによって、廃棄に伴う地球環境に対する悪影響を低減させることができる。このような理由から、今までに日用雑貨品、衛生用品又は遊戯用品等を主とした使い捨て製品に対して実用化が進められている。

[0005]

上記のように、従来の生分解性樹脂は、自然環境への安全性の面では優れているが、樹脂を実際に使用する際の安全性の一つとして要求の高まっている難燃性については、既存の生分解性樹脂は十分なものではない。特に電気製品については、筐体等を生分解性樹脂で形成することにより回収後の処理を容易にしたいという要望はあるものの、電気製品の筐体として使用するためには、日本工業規格(JIS)やUL(Underwriter Laboratory)規格に定められている難燃規格を満たす必要があり、既存の生分解性樹脂では前記難燃規格に対応できていない。

[0006]

また、生分解性樹脂を例えば電気製品、電子機器等の筐体等の実用品に応用する場合は、上記難燃性と共に保存特性(高温高湿条件での耐久性)が要求される。例えば、携帯型のオーディオ商品では、30℃、相対湿度80%の条件で3~7年は強度等の物性が維持されることが必要である。

[0007]

そこで、生分解性樹脂に対して実用的な成形品に適した物性を持たせるため、さまざまな検討が行われている。例えば、生分解性ポリマーの代表例である脂肪族ポリエステル樹脂に対してガラス転移点が低いゴム的な性質を示す生分解性樹脂を適量ブレンドして生分解性及び成形性を向上する方法(例えば、特許文献1参照。)、脂肪族ポリエステル樹脂に対し炭酸カルシウム及び/又は炭酸マグネシウムを添加して機械的強度を向上する方法

(例えば、特許文献2参照。)、ポリー3-ヒドロキシ酪酸を溶融後、急冷固化し、結晶化度が50%未満の成形体とすることにより生分解性を向上させる方法(例えば、特許文献3参照。)等が提案されている。

【特許文献1】特開平3-290461号公報

【特許文献2】特開平4-146952号公報

【特許文献3】特開平4-325526号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0008]

しかしながら、上述の特許文献 1~3の生分解性樹脂からなる成形品は、主にフィルムや包装材料等に使用されることを想定しており、難燃性や保存特性等については充分でないという問題がある。

[0009]

そこで本発明はこのような従来の実状に鑑みて提案されたものであり、例えば電気製品の筐体材料に要求されるような高い難燃性と、保存特性とを両立することができる樹脂組成物及びその製造方法、樹脂組成物の成形品、並びにこの成形品を用いた電気製品を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0010]

本発明者らは、生分解性樹脂の物性改善について様々な検討を行った結果、生分解性樹脂に対して、難燃系添加剤を配合することで難燃性を改善しうることを見出した。難燃系添加剤としてはハロゲン系の難燃系添加剤が代表的であるが、ハロゲン系難燃系添加剤を含む生分解性樹脂を焼却処理するとハロゲンガスが発生し、このハロゲンガスを人体に無害なものとするために複雑な処理を必要とするという不都合がある。

[0011]

そこで、新規な難燃系添加剤について鋭意検討した結果、本発明者らは、窒素化合物及び水酸化物が、生分解性樹脂と組み合わせたときに優れた難燃系添加剤として作用し、且つ環境に配慮した難燃系添加剤として利用可能であり、さらに加水分解抑制剤を含有させることで保存特性の改善も可能であるとの知見を得、本発明を完成させるに至った。

[0012]

すなわち本発明に係る樹脂組成物は、少なくとも1種の生分解性を示す有機高分子化合物と、窒素化合物及び水酸化物を含有する難燃系添加剤と、少なくとも1種の上記有機高分子化合物の加水分解を抑制する加水分解抑制剤とを含有することを特徴とする。

[0013]

また、本発明に係る成形品は、少なくとも1種の生分解性を示す有機高分子化合物と、 窒素化合物及び水酸化物を含有する難燃系添加剤と、少なくとも1種の上記有機高分子化 合物の加水分解を抑制する加水分解抑制剤とを含有する樹脂組成物を成形してなることを 特徴とする。

[0014]

また、本発明に係る電気製品は、少なくとも1種の生分解性を示す有機高分子化合物と、窒素化合物及び水酸化物を含有する難燃系添加剤と、少なくとも1種の上記有機高分子化合物の加水分解を抑制する加水分解抑制剤とを含有する樹脂組成物を成形してなる成形品を、構成要素として含むことを特徴とする。

[0015]

また、本発明に係る樹脂組成物の製造方法は、少なくとも1種の生分解性を示す有機高分子化合物と、窒素化合物及び水酸化物を含有する難燃系添加剤と、少なくとも1種の上記有機高分子化合物の加水分解を抑制する加水分解抑制剤とを複合することを特徴とする

[0016]

生分解性を示す有機高分子化合物に対して窒素化合物及び水酸化物を含有する難燃系添出証券2004-3090925

加剤を含有させることで、生分解性を示す有機高分子化合物に高熱が付与された場合に、 水酸化物の難燃性効果と、窒素化合物が分解して生成する窒素含有燃焼阻害性気体による 難燃性効果とが相乗して機能し、生分解性を示す有機高分子化合物に対して高い難燃性を 付与することができる。

[0017]

また、加水分解を抑制する加水分解抑制剤を添加することにより、生分解性を示す有機 高分子化合物の加水分解速度が遅延され、その結果、加水分解抑制剤無添加の場合に比べ て、長期間にわたって高い機械的強度を保持することができる。このように、本発明の樹 脂組成物は、生分解性を示す有機高分子化合物に対して特定の難燃系添加剤と加水分解抑 制剤とを含むので、難燃性及び保存特性の両者を満足することができる。

【発明の効果】

[0018]

本発明によれば、生分解性を示す有機高分子化合物と、これと組み合わせたときに高い難燃効果を発現する難燃系添加剤と、加水分解抑制剤とを含むことにより、例えばUL規格のV-0からV-1の範囲を充足する極めて高い難燃性と、例えば電気製品の筐体として利用可能な程度の優れた保存特性とを両立し、しかも廃棄時の自然環境への悪影響が少ない樹脂組成物を提供することができる。

[0019]

また、本発明によれば、生分解性を示す有機高分子化合物と、これと組み合わせたときに高い難燃効果を発現する難燃系添加剤と、加水分解抑制剤とを含む樹脂組成物を成形することにより、例えばUL規格のV-0からV-1の範囲を充足する極めて高い難燃性と、例えば電気製品の筐体として利用可能な程度の優れた保存特性とを両立し、しかも廃棄時の自然環境への悪影響が少ない成形品を提供することができる。

[0020]

また、本発明によれば、生分解性を示す有機高分子化合物と、これと組み合わせたときに高い難燃効果を発現する難燃系添加剤と、加水分解抑制剤とを含む成形品を構成要素の一部とすることにより、例えばUL規格のV-0からV-1の範囲を充足する極めて高い難燃性と、長期間にわたる優れた保存特性とを両立し、しかも廃棄時の自然環境への悪影響が少ない電気製品を提供することができる。

[0021]

また、本発明によれば、例えば電気製品の筐体材料に利用可能な程度の高い難燃性及び保存特性を示し、且つ廃棄時の自然環境への悪影響が少ない樹脂組成物の製造方法を提供することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0022]

以下、本発明の樹脂組成物及びその製造方法、成形品並びに電気製品について詳細に説明する。

[0023]

本発明の樹脂組成物は、生分解性を示す有機高分子化合物と、窒素化合物及び水酸化物を含有する難燃系添加剤と、生分解性を示す有機高分子化合物の加水分解速度を調節する加水分解抑制剤とを含有するものである。ここで生分解性を示す有機高分子化合物(以下、「生分解性高分子化合物」と称することがある。)とは、使用後は自然界において微生物が関与して低分子化合物、すなわち最終的に水と二酸化炭素に分解する化合物(生分解性プラスチック研究会、ISO/TC-207/SC3)のことをいう。生分解性を示す有機高分子化合物としては、生分解性樹脂が好ましく、例えば生分解性を示す脂肪族ポリエステル樹脂、多糖類、ペプチド、ポリビニルアルコール、ポリアミドもしくはポリアルキレングリコール等のいずれか、または前記化合物の少なくともいずれかの一つを含む共重合体等が挙げられる。生分解性を示す有機高分子化合物としては、これらをそれぞれ単独で用いてもよく、また、それぞれの利点を得るためにこれらを併用してもよい。

[0024]

本発明では、生分解性を示す有機高分子化合物の中でも、混合性や量産性に優れている生分解性を示す脂肪族ポリエステル樹脂を用いることが好ましい。脂肪族ポリエステル樹脂としては、ポリーLー乳酸(PLLA)、Lー乳酸とDー乳酸とのランダム共重合体等のポリ乳酸、又はそれらの誘導体がより好ましい。もちろんその他の脂肪族ポリエステルに分類される、例えばポリカプロラクトン、ポリヒドロキシ酪酸、ポリヒドロキシ吉草酸、ポリエチレンサクシネート、ポリブチレンサクシネート、ポリブチレンアジペート、ポリリンゴ酸、ポリグリコール酸、ポリコハク酸エステル、ポリシュウ酸エステル、ポリシリコール酸ブチレン、ポリジオキサノン、微生物合成ポリエステル、これらのうち少なくとも1種を含む共重合体等も使用可能である。ここで、微生物合成ポリエステルとしては、3ーヒドロキシブチレート(3 H B)、3ーヒドロキシバリレート(3 H V)、又はその共重合体等が挙げられる。脂肪族ポリエステル樹脂としては、上述の化合物等を単独で使用してもよいし、2種以上を併用して使用してもかまわない。

[0025]

上記ペプチドとしては、コラーゲン、カゼイン、フィブリン、ゼラチン等が挙げられるが、これらに限定されない。

[0026]

上記ポリアミドとしては、例えばナイロン4、ナイロン2/ナイロン6共重合体等が挙 げられる。

[0027]

さらに、低分子量では生分解性があるが、高分子量では生分解性の低い有機高分子化合物であっても、上記に例示した生分解性高分子化合物とのグラフト共重合等により生分解性が得られるようになるものであれば、本発明においてこれを用いることができる。そのような高分子量では生分解性の低い有機高分子化合物として、具体的には、例えば、ポリエチレン、ポリアクリル酸誘導体、ポリプロピレン、ポリウレタン等が挙げられる。また、これらの樹脂の分子量や末端基については、機械的な強度が得られれば、特に制限はない。

[0028]

本発明で用いられる生分解性を示す有機高分子化合物は、公知の方法に従って製造することができる。例えば、生分解性を示す脂肪族ポリエステルは、ラクチド法、多価アルコールと多塩基酸との重縮合、又は分子内に水酸基とカルボキシル基とを有するヒドロキシカルボン酸の分子間重縮合等の方法により製造することができるが、これらに限定されない。

[0029]

本発明では、窒素化合物及び水酸化物を含有する難燃系添加剤(以下、単に難燃系添加剤と称することがある。)を、樹脂組成物中に配合する。

[0030]

上記難燃系添加剤の成分である水酸化物としては、加熱により水を生成するものを用いることができる。難燃系添加剤の添加対象材料に高熱が付与されたとき、水酸化物は熱を吸熱し、分解するのと同時に水を生成し、吸熱作用と水の生成とにより難燃性を発現する

[0031]

上記難燃系添加剤の成分である窒素化合物としては、加熱により燃焼阻害性気体を生成するものを用いることができる。難燃系添加剤の添加対象材料に高熱が付与されたとき、窒素化合物は分解することにより燃焼阻害性気体を発生し、添加対象材料の難燃効果を向上させる。この難燃性の向上は、燃焼阻害性気体が生成することにより、燃焼に必要となる酸素が対象材料近傍において相対的に減少するためであると考えられる。燃焼阻害性気体は、具体的には、窒素化合物が分解して生成する窒素ガスや、二酸化窒素ガス、一酸化窒素ガス、N2 Oガス等の酸化窒素系ガス等の窒素含有ガス等である。

[0032]

- 上記難燃系添加剤は、樹脂等の高分子材料を主体として構成される添加対象材料に対し

て、混入や定着等により複合(添加)することができる。樹脂組成物中に難燃系添加剤を添加することにより、当該難燃系添加剤は難燃剤・安定剤・増量剤として機能し、本発明の添加対象材料である生分解性を示す有機高分子化合物に対して、例えば難燃性・安定性・増量性等を付与することができる。また、例えば添加対象材料に高熱(例えば500℃以上)が付与された場合、窒素化合物の加熱により生成する酸化窒素系ガス(NxOv系ガス)と、水酸化物の加熱により生成する水とが反応し、当該反応により生成する硝酸の熱酸化作用により、添加対象物質である生分解性樹脂等の高分子化合物がCO2やH2O等の不燃性材料に変性し、高い難燃性が付与される。したがって、例えば難燃系添加剤として水酸化物と窒素化合物とを併用することにより、水酸化物を単独で用いた場合に比べて、高い難燃性を実現することができ、例えばUL94燃焼性試験にて評価したときに、V-0からV-1の範囲を充足する高い難燃性能を付与することが可能となる。

[0033]

また、この難燃系添加剤は、高い難燃性とともに、廃棄後にはアルミナ、水、二酸化炭素等の生体や地球環境に対して安全な成分に分解するため、周辺環境や人体に悪影響を及 ほすおそれがない。

[0034]

ここで、水酸化物としては、分子中に水酸基を含む化合物であり、加熱により水を生成するものを用いることができる。具体的な水酸化物としては、組成中に金属元素を含む金属水酸化物、具体的には水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウム、水酸化亜鉛、水酸化セリウム、水酸化鉄、水酸化銅、水酸化チタン、水酸化バリウム、水酸化ベリリウム、水酸化マンガン、水酸化ストロンチウム、水酸化ジルコニウム、水酸化ガリウム、カルシウム・アルミネート水和物(3 C a O・A 1 2 O 3 ・ 6 H 2 O)、ハイドロタルサイト(M g 6 A 1 2 (O H) 1 6 C O 3 ・ 4 H 2 O)等の少なくともいずれかを主成分とするもの等を例示することができ、中でも水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウムを用いることが好ましい。

[0035]

水酸化物は、その純度が約99.5%以上であるものがより好ましい。水酸化物の純度が高いほど、加水分解抑制剤を組み合わせたときの保存安定性が向上するからである。水酸化物の純度は、公知の方法で測定することができる。例えば、水酸化物に含まれている不純物の含有量を公知の方法で測定し、全体量から上記不純物の含有量を減じれば、水酸化物の純度を得ることができる。より具体的には、例えば水酸化アルミニウムの場合、不純物としてはFe2O3、SiO2、T-Na2O、S-Na2O等が挙げられる。Fe2O3の含有量は炭酸ナトリウムーホウ酸液に融解後、O-フェナントロリン吸光光度法(JIS H 1901)により求められる。SiO2の含有量は、炭酸ナトリウムーホウ酸液に融解後、モリブテン青吸光光度法(JIS H 1901)により求められる。T-Na2Oの含有量は、硫酸に融解後、フレーム光度測定法で、S-Na2Oは、温水油出後、フレーム光度測定法で、S-Na2Oは、温水油出後、フレーム光度測定法で求められる。上記により求められた含有量を水酸化アルミニウムの重量より減じることにより水酸化物の純度を得ることができる。もちろん99.5%以上の純度があれば、異なる複数種の難燃系水酸化物を組み合わせて用いることができる。

[0036]

本発明で用いる水酸化物の形状は特に限定されないが、粒状であることが好ましい。その粒子径は、難燃系添加剤の種類に応じて適宜選択することができる。例えば、水酸化物は、レーザー回折法により求められる平均粒子径が約 100μ m以下であることが好ましい。なお、この場合において粒度分布は問わない。成形プロセスにおける射出成形性や混練時の分散性の観点から、平均粒子径は上記範囲が好ましく、上記範囲の中でもより小さい方がより好ましい。なお、もちろん組成物への充填率を高めるために平均粒子径の異なる複数種の難燃系添加剤を組み合わせて用いることができる。

[0037]

さらに、難燃系添加剤の水酸化物は、窒素ガス吸着法により求められるBET比表面積

が約20m²/g以下の粒子を用いることが好ましい。もちろん組成物への充填率を高めるためにBET比表面積の異なる複数種の化合物を組み合わせて用いることができる。成形性の観点から、BET比表面積は上記範囲が好ましく、上記範囲の中でもより小さい方がより好ましい。

[0038]

ここで、難燃系添加剤の成分である窒素化合物は、例えば、その組成中にN $_{x}$ O $_{y}$ ($_{x}$, $_{y}$ は自然数) で表されるような窒素酸化物を少なくとも含む化合物とすることができる。具体的には、例えば非金属性硝酸化合物及び/又は非金属性亜硝酸化合物を用いるのが良い。より具体的には、硝酸アセチル(C $_{2}$ H $_{3}$ NO $_{4}$)、硝酸アニリン(C $_{6}$ H $_{8}$ NO $_{2}$)や硝酸ブチル(C $_{4}$ H $_{9}$ ONO $_{2}$)や硝酸イソアミル((C $_{13}$)2 CHCH2 CH2 ONO $_{2}$)や硝酸イソプチル((CH $_{3}$) 2 CHCH2 ONO $_{2}$)や硝酸イソプチル((CH $_{3}$) 2 CHCH2 ONO $_{2}$)、硝酸グアニジン(CH $_{6}$ N $_{4}$ O $_{3}$)、硝酸酢酸セルロース(ニトロセルロース)、硝酸セルロース(ニトロセルロース)、硝酸アンモニウム(N $_{14}$ NO $_{3}$)、硝酸セドロキシルアンモニウム((N $_{13}$ O)NO $_{3}$)、硝酸ベンゼンジアゾニウム(CC $_{6}$ H $_{5}$ N $_{3}$ O $_{3}$)、亜硝酸アンモニウム、亜硝酸エチル、亜硝酸メチル、亜硝酸プロビル、亜硝酸ブチル、亜硝酸イソブチル、亜硝酸イソアミル等の亜硝酸エステル(RONO)等を例示することができる。窒素化合物としては、上記の化合物等を単独又は組み合わせて用いることができる。

[0039]

本発明で用いる難燃系添加剤の形状は特に限定されないが、粒状であることが好ましい。その粒子径は、難燃系添加剤の種類に応じて適宜選択することができる。例えば、水酸化物は、レーザー回折法により求められる平均粒子径が約 100μ m以下であることが好ましい。なお、この場合において粒度分布は問わない。成形プロセスにおける射出成形性や混練時の分散性の観点から、平均粒子径は上記範囲が好ましく、上記範囲の中でもより小さい方がより好ましい。

[0040]

また窒素化合物は、平均粒子径を 100μ m以下とすることが好ましい。 100μ mを上回ると充填率や分散性の低下が懸念されるために好ましくない。なお、もちろん組成物への充填率を高めるために平均粒子径の異なる複数種の難燃系添加剤を組み合わせて用いることができる。

[0041]

難燃系添加剤には、シラン系、チタネート系、アルミニウム系、ジルコアルミニウム系、脂肪酸系、ワックス系、界面活性剤類等の表面処理を施してもよい。具体的には、シランカップリング剤、チタネート系カップリング剤、アルミネート系カップリング剤等を用いたもの、脂肪酸系としてステアリン酸、オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、エレオステアリン酸等を用いたもの、さらには脂肪酸塩として上記各脂肪酸のカルシウム塩、亜鉛塩等を用いたもの、非イオン系界面活性剤としてポリエチレングリコール誘導体を用いたもの等を用いることができる。

[0042]

難燃系添加剤の添加量は、対象となる有機高分子化合物 100重量部に対して、窒素化合物を1重量部~50重量部、水酸化物を20重量部~120重量部とすることが好ましい。窒素化合物が1重量部未満の場合、上述の効果を十分に発現せず、また50重量部を超えると添加対象物である有機高分子化合物の機械的な強度等を損なうおそれがある。この窒素化合物の添加量は、より好ましくは1重量部~20重量部程度である。一方、水酸化物の添加量が20重量部以下の場合は、上述の効果を十分に発現せず、また120重量部を超えると添加対象物である高分子化合物の強度等を十分に保てなくなるおそれがある。なお、水酸化物の最適な添加量は30重量部~100重量部である。

[0043]

本発明で用いる加水分解抑制剤は、生分解性高分子化合物の加水分解を抑制する添加剤等であれば、特に限定されない。生分解性高分子化合物の加水分解を抑制する加水分解抑制剤を含有することで、生分解性高分子化合物の加水分解速度が遅延され、その結果、長期にわたって高い機械的強度や衝撃強度等を維持することができるという高い保存特性を示す。

[0044]

具体的な加水分解抑制剤としては、例えば生分解性高分子化合物中の活性水素と反応性を有する化合物が挙げられる。上記化合物を加えることで、生分解性高分子化合物中の活性水素量を低減させ、活性水素が触媒的に生分解性高分子鎖を加水分解することを防ぐことができる。ここで、活性水素とは、酸素、窒素等と水素との結合(N-H結合やO-H結合)における水素のことであり、かかる水素は炭素と水素の結合(C-H結合)における水素に比べて反応性が高い。より具体的には、生分解性高分子化合物中の例えばカルボキシル基:-COOH、水酸基:-OH、アミノ基:-NH2、又はアミド結合:-NHCO-等における水素等が挙げられる。

[0045]

上記生分解性高分子化合物中の活性水素と反応性を有する化合物としては、カルボジイミド化合物、イソシアネート化合物、オキサゾリン系化合物等が適用可能である。特にカルボジイミド化合物は、生分解性高分子化合物と溶融混練でき、少量の添加で加水分解性をより抑制できるために好ましい。

[0046]

上記カルボジイミド化合物は分子中に一個以上のカルボジイミド基を有する化合物であり、ポリカルボジイミド化合物をも含む。上記カルボジイミド化合物の製造方法としては、例えば、触媒として、例えば、O, OージメチルーOー(3ーメチルー4ーニトロフェニル)ホスホロチオエート、O, OージメチルーOー(3ーメチルー4ー(メチルチオ)フェニル)ホスホロチオエート、O, OージエチルーOー2ーイソプロピルー6ーメチルピリミジンー4ーイルホスホロチオエート等の有機リン系化合物、又は、例えばロジウム錯体、チタン錯体、タングステン錯体、パラジウム錯体等の有機金属化合物を用い、各種ポリマーイソシアネートを約70℃以上の温度で、無溶媒又は不活性溶媒(たとえば、ヘキサン、ベンゼン、ジオキサン、クロロホルム等)中で脱炭酸重縮合により製造する方法を挙げることができる。

[0047]

このカルボジイミド化合物に含まれるモノカルボジイミド化合物としては、ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジイソプロピルカルボジイミド、ジメチルカルボジイミド、ジイソプチルカルボジイミド、ジオクチルカルボジイミド、ジフェニルカルボジイミド、ナフチルカルボジイミド等を例示することができ、これらの中でも、特に工業的に入手が容易であるジシクロヘキシルカルボジイミドやジイソプロピルカルボジイミドが好ましい。

[0048]

上記生分解性高分子化合物中の活性水素と反応性を有する化合物であるイソシアネート化合物としては、例えば2,4ートリレンジイソシアネート、2,6ートリレンジイソシアネート、pーフェニレンジイソシアネート、4,4 'ージフェニルメタンジイソシアネート、pーフェニレンジイソシアネート、4,4 'ージフェニルメタンジイソシアネート、2,4'ージフェニルメタンジイソシアネート、2,2'ージフェニルメタンジイソシアネート、3,3'ージメトキシー4,4'ービフェニレンジイソシアネート、3,3'ージクロロー4,4'ービフェニレンジイソシアネート、1,5ーナフタレンジイソシアネート、1,5ーナフタレンジイソシアネート、テトラメチレンジイソシアネート、1,6ーヘキサメチレンジイソシアネート、ドデカメチレンジイソシアネート、トリメチルヘキサメチレンジイソシアネート、1,3ーシクロヘキシレンジイソシアネート、1,4ーシクロヘキシレンジイソシアネート、キシリレンジイソシアネート、テトラメチルキシリレンジイソシアネート、水素添加キシリレンジイソシアネート、リジンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、4,4'ージシクロヘキシルメタ

ンジイソシアネート又は3, 3'ージメチルー4, 4'ージシクロヘキシルメタンジイソシアネート等が挙げられる。

[0049]

上記イソシアネート化合物は、公知の方法で容易に製造することができ、また市販品を適宜使用することができる。市販のポリイソシアナート化合物としては、コロネート(日本ポリウレタン製;水添ジフェニルメタンジイソシアネート)又はミリオネート(日本ポリウレタン製)等の芳香族イソシアネートアダクト体が適用可能である。なかでも、本発明にかかる組成物を溶融混練で製造する場合は、液状より固形物、例えばイソシアネート基をマスク剤(多価脂肪族アルコール、芳香族ポリオール等)でブロックしたポリイソシアネート化合物の使用が好ましい。

[0050]

上記生分解性高分子化合物中の活性水素と反応性を有する化合物であるオキサゾリン系化合物としては、例えば、2,2'-o-フェニレンビス(2ーオキサゾリン)、2,2'-p-フェニレンビス(2ーオキサゾリン)、2,2'-p-フェニレンビス(2ーオキサゾリン)、2,2'-p-フェニレンビス(2ーオキサゾリン)、2,2'-p-フェニレンビス(4ーメチルー2ーオキサゾリン)、2,2'-p-フェニレンビス(4,4'-ジメチルー2ーオキサゾリン)、2,2'-m-フェニレンビス(4,4'-ジメチルー2ーオキサゾリン)、2,2'-エチレンビス(2ーオキサゾリン)、2,2'-テトラメチレンビス(2ーオキサゾリン)、2,2'-エチレンビス(2ーオキサゾリン)、2,2'-エチレンビス(2ーオキサゾリン)、2,2'-エチレンビス(2ーオキサゾリン)、2,2'-エチレンビス(4ーメチルー2ーオキサゾリン)、又は2,2'-ジフェニレンビス(2ーオキサゾリン)等が挙げられる。また、加水分解抑制剤は、上記化合物を単独で使用してもよいし、2種以上を併用して使用してもかまわない。

[0051]

加水分解抑制剤の種類や配合量等は、特に限定されないが、加水分解抑制剤の種類や配合量等を適宜調整することにより成形品の生分解速度、ひいては機械的強度を調整することができるので、目的とする製品に応じて決定すればよい。例えば、有機高分子化合物 100重量部に対して、加水分解抑制剤は、20重量部以下とすることが好ましく、13重量部以下であることがより好ましい。

[0052]

本発明の樹脂組成物の製造方法は特に限定されず、公知の方法を用いてよい。例えば、 生分解性を示す有機高分子化合物に対し、上述の難燃系添加剤及び加水分解抑制剤を溶融 混練することにより製造する方法が、好適な例として挙げられる。

[0053]

上記溶融混練による製造方法としては、生分解性を示す有機高分子化合物を溶融する前又は溶融する時、難燃系添加剤及び加水分解抑制剤を添加し、混合することにより行われる。このとき、難燃系添加剤及び加水分解抑制剤は同時に添加してもよいし、個別に添加してもよい。また、個別に添加する場合は、いずれを先に添加してもよい。また、生分解性を示す有機高分子化合物を溶融後、難燃系添加剤又は加水分解抑制剤のいずれかを添加し、混合したのち、得られた組成物を再び溶融し、加水分解抑制剤又は難燃系添加剤のいずれか残りの成分を添加し、混合する方法等も挙げられる。また、難燃系添加剤としての水酸化物及び窒素化合物は、同時に添加しても、個別に添加してもかまわない。また、難燃系添加剤としては、構成成分が複合した状態のものを用いてもよい。

[0054]

本発明にかかる樹脂組成物には、本発明の目的を損なわない限りにおいて、性能向上のための他の添加剤を適宜使用することができる。他の添加剤としては、例えば可塑剤、補強材、酸化防止剤、熱安定剤、紫外線吸収剤等の他、滑剤、ワックス類、着色剤、結晶化促進剤、ドリッピング防止剤、澱粉のような分解性を有する有機物等が挙げられるが、これらに限定されない。これら添加剤は、単独で用いても、複数の組み合わせて用いてもかまわない。

[0055]

可塑剤としては、特に限定されないが、リン酸エステル又はカルボン酸エステル等が上 げられる。

具体的なリン酸エステルとしては、トリフェニルホスフェート(TPP)及びトリクレジルホスフェート(TCP)、クレジルジフェニルホスフェート、オクチルジフェニルホスフェート、ジフェニルビフェニルホスフェート、トリオクチルホスフェート、トリプチルホスフェート等をあげることができる。

また、具体的なカルボン酸エステルとしては、フタル酸エステル、クエン酸エステル等を代表なものとしてあげることができる。フタル酸エステルの例には、ジメチルフタレート (DMP)、ジエチルフタレート (DEP)ジブチルフタレート (DBP)、ジオクチルフタレート (DOP)、ジフェニルフタレート、 (DPP)及びジエチルヘキシルフタレート (DEHP)が含まれる。クエン酸エステルの例には、O-アセチルクエン酸トリエチル (OACTE)、O-アセチルクエン酸トリプチル (OACTE)、クエン酸アセチルトリブチル等が含まれる。

その他、カルボン酸エステルの例には、オレイン酸ブチル、リシノール酸メチルアセチル、セバシン酸ジブチル等、種々のトリメリットエステルが含まれる。

また、グリコール酸エステルも使用でき、具体的には、トリアセチン、トリプチリン、ブチルフタリルブチルグリコレート、エチルフタリルエチルグリコレート、メチルフタリルエチルグリコレート、ブチルフタリルブチルグリコレート等がある。中でも、トリフェニルホスフェート、トリクレジルホスフェート、クレジルジフェニルホスフェート、トリプチルホスフェート、ジメチルフタレート、ジエチルフタレート、ジプチルフタレート、ジオクチルフタレート、ジエチルへキシルフタレート、トリアセチン、エチルフタリルエチルグリコレート等が好ましい。これらの可塑剤は1種でも良いし2種以上併用してもよい。

補強材としては、例えば無機フィラー、有機フィラー等のフィラー等が挙げられる。無機フィラーとしては、例えば炭素、二酸化珪素の他、アルミナ、シリカ、マグネシア、又はフェライト等の金属酸化微粒子、例えばタルク、マイカ、カオリン、ゼオライト、ウォラストナイト等の珪酸塩類、硫酸バリウム、炭酸カルシウム、又はフラーレン等の微粒子等が挙げられる。また、無機フィラーとしては、ガラスマイクロビーズ、炭素繊維、チョーク、例えばノボキュライト (novoculite)のような石英、アスベスト、長石、雲母等が挙げられる。また、有機フィラーとしては、例えばエポキシ樹脂、メラミン樹脂、尿素樹脂、アクリル樹脂、フェノール樹脂、ポリイミド樹脂、ポリアミド樹脂、ポリエステル樹脂、又はテフロン (登録商標) 樹脂が挙げられる。中でも、炭素、二酸化珪素が好ましい。ただし、補強材としては、上記に限定されず、汎用的に使用されている無機フィラー、有機フィラー等のフィラー等をいずれも使用できる。また、補強材は上記の材料を単独で又は2種以上使用してもかまわない。

[0056]

上記酸化防止剤としては、例えばフェノール系、アミン系、リン系、イオウ系、ヒドロキノン系、又はキノリン系酸化防止剤等が挙げられる。フェノール系酸化防止剤としては、ヒンダードフェノール類、例えば、2, 6-ジーtープチルーp-クレゾール、1, 3, 5-トリメチルー2, 4, 6-トリス(3, 5-ジーtープチルー4-ヒドロキシベンジル)ベンゼン、2, 2'ーメチレンビス(4-メチルー6-tープチルフェノール)、4, 4'ープチリデンビス(3-メチルー6-tープチルフェノール)、1, 6-ヘキサンジオールービス [3-(3, 5-ジーtープチルフェノール)、1, 6-ヘキサンジオールービス [3-(3, 5-ジーtープチルフェノール)プロピオネート] 等の C_{2-10} アルキレンジオールービス [3-(3, 5-ジー分岐 C_{3-6} アルキルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]、例えばトリエチレングリコールービス [3-(3-tープチルー1-メチルー1-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]、例えばグリセリントリス [1-0, 1-

-ヒドロキシフェニル)プロピオネート] 等の C_{3-8} アルカントリオールービス [3-(3, 5-ジー分岐C3-6 アルキルー4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート]、例えば ペンタエリスリトールテトラキス [3-(3,5-ジーtーブチルー4-ヒドロキシフェ ニル)プロピオネート] 等のС4-8 アルカンテトラオールテトラキス [3-(3,5-ジ -分岐 C_{3-6} アルキルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]、例えばn-オクタ デシルー3-(4', 5'-ジーt-プチルフェノール)プロピオネート、n-オクタデシ ルー3ー (4'-ヒドロキシー3', 5'-ジーt-ブチルフェノール) プロピオネート、 ステアリル-2-(3,5-ジーtープチル-4-ヒドロキシフェノール)プロピオネー ト、ジステアリルー3, 5-ジーt-ブチルー4-ヒドロキシベンジルホスホネート、2 - t - プチル-6- (3-t-ブチル-5-メチル-2-ヒドロキシベンジル) - 4-メ チルフェニルアクリレート、N, N'ーヘキサメチレンビス (3, 5 ージー t ープチルー 4-ヒドロキシーヒドロシンムアミド)、3,9-ビス {2-[3-(3-t-ブチルー 4-ヒドロキシ-5-メチルフェニル)プロピオニルオキシ]-1,1-ジメチルエチル } -2, 4, 8, 10ーテトラオキサスピロ[5, 5] ウンデカン、4, 4'ーチオビス (3-メチル-6-t-ブチルフェノール)、又は1,1,3-トリス(2-メチル-4- ヒドロキシ- 5 - t - ブチルフェノール) ブタン等が挙げられる。

[0057]

アミン系酸化防止剤としては、例えば、フェニルー1ーナフチルアミン、フェニルー2ーナフチルアミン、N, N'ージフェニルー1, 4ーフェニレンジアミン、又はNーフェニルーN'ーシクロヘキシルー1, 4ーフェニレンジアミン等が挙げられる。

[0058]

リン系酸化防止剤としては、例えば、トリイソデシルホスファイト、トリフェニルホス ファイト、トリスノニルフェニルホスファイト、ジフェニルイソデシルホスファイト、フ ェニルジイソデシルホスファイト、2,2-メチレンビス(4,6-ジーtーブチルフェ ニル) オクチルホスファイト、4, 4'ープチリデンビス(3ーメチルー6ーtープチル フェニル) ジトリデシルホスファイト、トリス (2, 4 - ジー t - ブチルフェニル) ホス ファイト、トリス (2-t-プチルー4-メチルフェニル) ホスファイト、トリス (2, 4 - ジー t - アミルフェニル) ホスファイト、トリス (2 - t - プチルフェニル) ホスフ ァイト、ビス(2-t-ブチルフェニル)フェニルホスファイト、トリス $[2-(1,\ 1$ ージメチルプロピル) -フェニル] ホスファイト、トリス [2, 4-(1, 1-ジメチル プロピル) ーフェニル] ホスファイト、トリス (2-シクロヘキシルフェニル) ホスファ イト、トリス (2-t-プチルー4-フェニルフェニル) ホスファイト等のホスファイト 化合物;トリエチルホスフィン、トリプロピルホスフィン、トリプチルホスフィン、トリ シクロヘキシルホスフィン、ジフェニルビニルホスフィン、アリルジフェニルホスフィン 、トリフェニルホスフィン、メチルフェニル-p-アニシルホスフィン、p-アニシルジ フェニルホスフィン、p-トリルジフェニルホスフィン、ジ-p-アニシルフェニルホス フィン、ジーpートリルフェニルホスフィン、トリーmーアミノフェニルホスフィン、ト リー2, 4ージメチルフェニルホスフィン、トリー2, 4, 6―トリメチルフェニルホス フィン、トリーoートリルホスフィン、トリーmートリルホスフィン、トリーpートリル ホスフィン、トリー o -アニシルホスフィン、トリー p - アニシルホスフィン、又は 1 , 4-ビス (ジフェニルホスフィノ) プタン等のホスフィン化合物等が挙げられる。

[0059]

ヒドロキノン系酸化防止剤としては、例えば、2, 5-ジ-t-プチルヒドロキノン等が挙げられ、キノリン系酸化防止剤としては、例えば、<math>6-エトキシー2, 2, 4-トリメチルー1, 2-ジヒドロキノリン等が挙げられ、イオウ系酸化防止剤としては、例えば、ジラウリルチオジプロピオネート、ジステアリルチオジプロピオネート等が挙げられる。中でも、好ましい酸化防止剤としては、フェノール系酸化防止剤(特に、ヒンダードフェノール類)、例えば、ポリオールーポリ [(分岐 C_{3-6} アルキル基及びヒドロキシ基置換フェニル)プロピオネート]等が挙げられる。また酸化防止剤は単独で又は2種以上使用してもかまわない。

[0060]

上記熱安定剤としては、例えばポリアミド、ポリーβーアラニン共重合体、ポリアクリルアミド、ポリウレタン、メラミン、シアノグアニジン、メラミンーホルムアルデヒド縮合体等の塩基性窒素含有化合物等の窒素含有化合物;有機カルボン酸金属塩(ステアリン酸カルシウム、12ーヒドロキシステアリン酸カルシウム等)、金属酸化物(酸化マグネシウム、酸化カルシウム、酸化アルミニウム等)、金属水酸化物(水酸化マグネシウム、水酸化カルシウム、水酸化アルミニウム等)、金属炭酸塩等のアルカリ又はアルカリ土類金属含有化合物;ゼオライト;又はハイドロタルサイト等が挙げられる。特に、アルカリ又はアルカリ土類金属含有化合物(特にマグネシウム化合物やカルシウム化合物等のアルカリ土類金属含有化合物)、ゼオライト、又はハイドロタルサイト等が好ましい。また熱安定剤は単独で又は2種以上使用してもかまわない。

[0061]

上記紫外線吸収剤としては、従来公知のベンゾフェノン系、ベンゾトリアゾール系、シアノアクリレート系、サリチレート系又はシュウ酸アニリド系等が挙げられる。例えば、[2ーヒドロキシー4ー(メタクリロイルオキシエトキシ)ベンゾフェノン]ーメタクリル酸メチル共重合体、[2ーヒドロキシー4ー(メタクリロイルオキメトキシ)ベンゾフェノン]ーメタクリル酸メチル共重合体、[2ーヒドロキシー4ー(メタクリロイルオキシーなーの、メタクリロイルオキシーを、「2ーヒドロキシー4ーの、メタクリロイルオキシーを、「2ーヒドロキシー4ーの、メタクリロイルオキシーを、「2ーヒドロキシー4ーの、メタクリロイルオキシーを、「2ーヒドロキシー4ーの、メタクリロイルオキシーを、「2ーヒドロキシー4ーの、メタクリロイルオキシーを、「2、2'ージヒドロキシー4ーの、メタクリロイルオキシーを、「2、2'ージヒドロキシー4ーの、メタクリロイルオキシーを、「2、2'ージヒドロキシー4ーの、メタクリロイルオキシーを、「2、2'ージヒドロキシー4ーの、メタクリロイルオキシストキシのでンゾフェノン」ーメタクリル酸メチル共重合体、「2、2'ージヒドロキシー4ーの、メタクリロイルオキシオクトキシでンゾフェノン)ーメタクリル酸メチル共重合体等が挙げられる。また紫外線吸収剤は単独で又は二種以上使用してもかまわない。

[0062]

上記滑剤としては、例えば、流動パラフィン等の石油系潤滑油;ハロゲン化炭化水素、ジエステル油、シリコン油、フッ素シリコン等の合成潤滑油;各種変性シリコン油(エポキシ変性、アミノ変性、アルキル変性、ポリエーテル変性等);ポリオキシアルキレングリコール等の有機化合物とシリコンとの共重合体等のシリコン系潤滑性物質;シリコン共重合体;フルオロアルキル化合物等の各種フッ素系界面活性剤;トリフルオロ塩化メチレン低重合物等のフッ素系潤滑物質;パラフィンワックス、ポリエチレンワックス等のワックス類;高級脂肪族アルコール、高級脂肪族アミド、高級脂肪酸エステル、高級脂肪酸、又は二硫化モリブデン等が挙げられる。これらの中でも、特に、シリコン共重合体(樹脂にシリコンをブロックやグラフトにより重合させたもの)の使用が好ましい。シリコン共重合体としては、アクリル系樹脂、ポリスチレン系樹脂、ポリニトリル系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリオレフィン系樹脂、エポキシ系樹脂、ポリブチラール系樹脂、メラミン系樹脂、塩化ビニル系樹脂、ポリウレタン系樹脂又はポリビニルエーテル系樹脂等に、シリコンをプロック又はグラフト重合させたものであればよく、シリコングラフト共重合体を用いるのが好ましい。これらの潤滑物質は、単独で又は2種以上使用してもかまわない

[0063]

上記ワックス類としては、例えば、ポリプロピレンワックス、ポリエチレンワックス等のオレフィン系ワックスやパラフィンワックス、フィッシャートロプッシュワックス、ミクロクリスタリンワックス、モンタンワックス、脂肪酸アミド系ワックス、高級脂肪族アルコール系ワックス、高級脂肪酸系ワックス、脂肪酸エステル系ワックス、カルナウバワックス、ライスワックス等が挙げられる。これらのワックス類は単独で用いられてもよく、2種以上を組み合わせて併用されてもよい。

[0064]

上記着色剤としては、無機顔料、有機顔料又は染料等が挙げられる。無機顔料としては、例えばクロム系顔料、カドミウム系顔料、鉄系顔料、コバルト系顔料、群青、又は紺青等が挙げられる。また、有機顔料や染料の具体的な例としては、例えばカーボンプラック;例えばフタロシアニン飼のようなフタロシアニン顔料;例えばキナクリドンマゼンタ、キナクリドンレッドのようなキナクリドン顔料;例えばハンザイエロー、ジスアゾイエロー、パーマネントイエロー、パーマネントレッド、ナフトールレッドのようなアゾ顔料;例えばスピリットブラックSB、ニグロシンベース、オイルブラックBWのようなニグロシン染料、オイルブルー、ピグメントイエロー、ピグメントブルー、ピグメントレッド等又はアルカリブルー等が挙げられる。また着色剤は単独で又は2種以上使用してもかまわない。

[0065]

上記結晶化促進剤としては、例えば、p-t-ブチル安息香酸ナトリウム、モンタン酸ナトリウム、モンタン酸カルシウム、パルミチン酸ナトリウム、ステアリン酸カルシウム等の有機酸塩類;例えば炭酸カルシウム、珪酸カルシウム、珪酸マグネシウム、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、タルク等の無機塩類;例えば酸化亜鉛、酸化マグネシウム、酸化チタン等の金属酸化物等が挙げられる。これらの結晶化促進剤は、単独で又は2種以上使用してもかまわない。

[0066]

ドリッピング防止剤としては、例えばフッ素樹脂やフェノール系樹脂等の熱硬化性樹脂等を用いることができる。フッ素樹脂としては、テトラフルオロエチレン、クロロトリフルオロエチレン、ビニリデンフルオライド、ヘキサフルオロプロピレン、パーフルオロアルキルビニルエーテル等のフッ素含有モノマーの単独又は共重合体;上記フッ素含有モノマーと、エチレン、プロピレン、(メタ)アクリレート等の共重合性モノマーとの共重合体が含まれる。これらのドリッピング防止剤は、単独で又は2種以上使用してもかまわない。

[0067]

本発明にかかる樹脂組成物に対し、公知の処理を行ってもよい。たとえば、本発明にかかる樹脂組成物中の生分解性高分子化合物の加水分解を抑制するために、本発明にかかる 樹脂組成物に対し、活性エネルギー線を照射させてもよい。

[0068]

上記活性エネルギー線源としては、例えば電磁波、電子線又は粒子線及びこれらの組み合わせが挙げられる。電磁波としては、紫外線(UV)、エックス線等が挙げられ、粒子線としては、陽子、中性子等の素粒子の線が挙げられる。中でも特に、電子加速器の使用による電子線照射が好ましい。

[0069]

上記活性エネルギー線は、公知の装置を用いて照射することができる。例えば、UV照射装置、電子加速器等が挙げられる。照射線量及び照射強度としては、本発明にかかる樹脂組成物において、効果的に生分解性高分子化合物の加水分解を遅延する範囲であれば、とくに限定されない。例えば、電子線の場合、加速電圧が、約100~5000kV程度が好ましく、照射線量としては、約1kGy程度以上であることが好ましい。

[0070]

本発明にかかる樹脂組成物を成形して得られる成形品は、種々の用途に応用可能である。成形品の成形方法としては、例えば、圧空成形、フィルム成形、押出成形又は射出成形等が挙げられ、中でも特に射出成形が好ましい。より具体的には、押出成形は、常法に従い、例えば単軸押出機、多軸押出機、タンデム押出機等の公知の押出成形機を用いて行うことができる。また、射出成形は、常法に従い、例えばインラインスクリュ式射出成形機、多層射出成形機、二頭式射出成形機等の公知の射出成形機にて行うことができる。また、本発明の樹脂組成物を成形して成形品を製造する方法としては、特に限定されず、公知の成形方法をいずれも利用できる。

[0071]

このように、生分解性を示す有機高分子化合物と、窒素化合物及び水酸化物を含む難燃系添加剤と、加水分解抑制剤とを含むことにより、例えばUL燃焼性試験にて評価したときにV0からV1の範囲を充足する極めて高い難燃性と、例えば電気製品の筐体として利用可能な優れた保存特性とを両立することができる。

[0072]

また、本発明の樹脂組成物からなる成形品は、生体に対して安全な成分である生分解性樹脂を主体とし、また、自然環境中で容易に分解されるので、廃棄時や廃棄後の環境への悪影響を低減することができる。また、本発明で用いられる難燃系添加剤は、高い難燃性を示すとともに、廃棄後にはアルミナ、水、二酸化炭素等の生体や地球環境に対して安全な成分に分解するため、周辺環境や人体に悪影響を及ぼすおそれがない。このため、このような成形品を電気製品の筐体や梱包材料に適用することで、既存の合成樹脂や生分解性樹脂等を用いる場合に比べて、充分な環境配慮を実現することができる。

[0073]

本発明の樹脂組成物を成形してなる成形品は、これまで生分解性樹脂の適用が困難であ った例えば以下のような電気製品の一部に適用されて好適である。具体的な電気製品とし ては、例えばDVD(デジタルバーサタイルディスク)プレーヤー、CD(コンパクトデ ィスク)プレーヤー、MD(ミニディスク)プレーヤー、アンプ等の据置型のAV機器、 スピーカー、車載用AV/IT機器、電子書籍を含めたPDA、ビデオデッキ、プロジェ クター、テレビ受信機器、モニター、デジタルビデオカメラ、デジタルスチルカメラ、プ リンター、ラジオ、ラジカセ、システムステレオ、マイク、ヘッドフォン、キーボード、 ヘッドフォンステレオ、携帯型CDプレーヤー、携帯型MDプレーヤー、いわゆるシリコ ンオーディオプレーヤー等の携帯型音楽機、冷蔵庫、洗濯機、エアコン、パソコン及びパ ソコン周辺機器、据え置き型のゲーム機器、携帯型ゲーム機器、携帯電話、電話機、ファ クシミリ、コピー機、エンターテイメントロボット等が挙げられ、本発明の成形品はこれ ら電気製品の筐体として利用することができる。また、本発明の成形品は、電気製品の筺 体等だけでなく、電気製品を構成する部品、構造材等の他の構成要素にも使用できる。本 発明の樹脂組成物を成形してなる成形品を電気製品の構成要素とすることで、この電気製 品は、充分な難燃性及び保存特性を示すとともに、生分解性を示すことから合成樹脂に比 べて廃棄時及び廃棄後に自然環境に与える悪影響を軽減することができる。

[0074]

また、本発明の樹脂組成物からなる成形品の用途は、この限りではなく、生分解性を示すことから日用雑貨品、衛生用品又は遊戯用品等を主とした使い捨て製品はもちろん、梱包材、自動車用途、工業製品用途等のあらゆる用途に適用可能である。

【実施例】

[0075]

以下に、本発明の実施例について詳細に述べるが、本発明はこれに限定されないことは 言うまでもない。

[0076]

(試料の調製)

生分解性を示す有機高分子化合物として、(A1)ポリ乳酸に属するレイシア(H100J、三井化学社製)、及び(A2)ポリブチレンサクシネートに属するビオノーレ(#1020、昭和高分子社製)、(B)加水分解抑制剤(カルボジライトHMV-8CA、日清紡績社製)、難燃系添加剤(C1;水酸化アルミニウム、和光純薬社製、C2;硝酸アンモニウム、和光純薬社製)を用いた。A、B、Cの混合には溶融混練法を用いた。

[0077]

混練条件としては、混練機としてミニマックスーミックスルーダ(東洋精機社製)を使用し、ノズル温度を $170\sim175$ ℃、トルクを $4\sim6$ k g、滞留時間を3 秒以内とし、混練により樹脂に対して添加剤を添加した。得られた樹脂複合体は粉砕した後に、170 ℃で300 K g/c m² のプレスを行い、厚さ1.0 mmの板材に成形し、12.7 mm × 127 mmのサイズに切り出して測定試験片とした。実施例 $1\sim$ 実施例10 及び比較例

1~比較例4の試験片の組成を下記表1に示す。

[0078]

以上のように作製された実施例1~実施例10及び比較例1~比較例4の試験片について、以下のように燃焼試験及び保存試験を行い、難燃性及び保存特性の評価を行った。

[0079]

(燃焼試験)

垂直燃焼試験は、上記試験片を用いて、UL94燃焼性試験 $V-0\sim V-2$ に準じて行った。その方法を以下に述べる。

[0080]

各試料を上端から6.4mmのところで縦軸を垂直にして、リング・スタンドのクランプで保持し、試料の下端から9.5mm下にバーナーの先端が、また、305mm下に乾燥した外科用脱脂綿の水平層が広がるようにする。水平層を作るためには、親指と人差し指で綿のかたまりから約12.7mm×25.4mmほどの小片をちぎり取り、指で薄く広げて50.8mm平方で、自然の厚さが6.4mmになるようにする。

[0081]

バーナーを試料から離れた位置におき、点火し、高さ19mmの青い炎が出るように調節する。炎はガスの供給量とバーナーの空気口を調節して、先ず高さ19mmの先の黄色い青い炎が出るようにし、その後、空気の量を調整してゆき、先の黄色い炎がなくなるようにする。炎の高さをもう一度測り、必要に応じて調節する。

[0082]

試験炎を試験試料の下端の中心にあて、10秒間そのまま継続する。そして炎を少なくとも152mm離して、試料が炎を出して燃える時間を記録する。試料の炎が消えたら、直ちに試験炎を再び試料の下端に当てる。そして10秒後に再び炎を離して、有炎および無炎の燃焼時間を記録する。目視による有炎と無炎とを識別するのが難しいときは、外科用綿をその疑問箇所に接触させる。綿が着火すれば有炎である。各接炎中に、試料から融解または有炎物質が滴下するときは、その接炎中にバーナーを45度の角度まで傾斜させ、さらにまた試料の12.7mmの面のいずれか一方からごく少し遠ざけて、バーナー管の中に材料が滴下するのを避けてもよい。もし試料から融解または有炎物質が滴下したり、試験中に燃え続けたりするときは、バーナーを手持ちにして、接炎中は試料の下端とバーナー管の先端との間に9.5mmの間隔を保持しなければならない。全ての融解材料の滴下は無視できるものとし、試料の中央に接炎しなければならない。

[0083]

そして、94V-1認定材料、すなわち94V-1と認定される材料は下記の条件に適合しなければならない。

- (a) 全ての試料は、毎回炎を当てた後、30秒以上炎を出して燃焼しないこと。
- (b) 各組5枚の試料に合計10回の接炎を行い、炎を出して燃焼する時間の合計が25 0秒を超えないこと。
- (c) 全ての試料は、有炎または無炎の燃焼が支持クランプまで達しないこと。
- (d) 試料から物質が滴下することにより305mm下にある乾燥した外科用脱脂綿を着火しないこと。
 - (e)全ての試料は第2回目に炎を遠ざけた後、60秒以上無炎の燃焼を続けないこと。

[0084]

(保存試験)

本発明による高い難燃性を有する成形品は、生分解性を有しているとはいえ、成形品として電気機器の筐体等に用いるために、ある程度の保存性が求められる。その評価として、高温高湿下での保存性の評価を行った。評価は、各試料を温度80℃、相対湿度80%の状態で100時間保存し、その後の形状、高分子の分子量の測定を行うことで求めた。試験片は上記燃焼試験と同じ試験片を用い、形状に問題がなく、評価前からの分子量維持率が80%を確保したものを○、確保できなかったものを×とした。分子量の評価はGPC(Gel Permeation Chromatography)法にて行った。実施例1~実施例10及び比較例

 $1 \sim$ 比較例 4 の燃焼試験及び保存試験の結果を下記表 1 に示す。なお、以下表中、「UL9 4 - V1;〇」は、9 4 V - 1 認定材料であることを示し、「UL9 4 - V1;×」は、9 4 V - 1 認定材料でないことを示す。

[0085]

【表1】

	(A1)ポリ乳 酸	(A2)ホリブチレ ンサクシネート	(B)加水分解 抑制剤	(O1)水酸化 アルミニウム	(O2)硝酸アン モニウム	UL94V-1	保存性
	(重量部)	(重量部)	(重量部)	(重量部)	(重量部)		
実施例1	100	40	10	20	50	0	0
実施例2	100	40	10	30	40	0	
実施例3	100	40	10	40	35	0	0
実施例4	100	40	10	50	30	0	0
実施例5	100	40	10	60	25	0	0
実施例6	100	40	10	70	20	0	0
実施例7	100	40	10	80	15	0	0
実施例8	100	40	10	90	10	0	0
実施例9	100	40	10	100	1	0	0
実施例10	100	40	10	120	1	0	0
比較例1	100	40	10		_	×	0
比較例2	100	40	10	50	_	×	0
比較例3	100	40	10		10	×	0
比較例4	100	40		50	10	<u> </u>	×

[0086]

表1から、生分解性を示す脂肪族ポリエステル(A1及びA2)と、加水分解抑制剤(B)と、難燃系添加剤(C)とを含む実施例1~実施例10は、UL94V-1規格を満足するという高い難燃性を示し、且つ保存特性も良好であった。これに対して、難燃系添加剤成分を全く含まない比較例1や、難燃系添加剤成分のうち窒素化合物を欠く比較例2、水酸化物を欠く比較例3は、UL94V-1規格を充足しなかった。また、加水分解抑制剤を含まない比較例4は、実施例に比べて保存特性が損なわれていた。以上の結果から、生分解性を示す脂肪族ポリエステル樹脂に、難燃系添加剤として窒素化合物及び水酸化物、並びに加水分解抑制剤を配合することで、難燃性と保存特性との両立が可能であることがわかった。

【書類名】要約書

【課題】 例えば電気製品の筺体材料に要求されるような高い難燃性と、保存特性とを両立することができる。

【解決手段】 生分解性を示す有機高分子化合物と、窒素化合物及び水酸化物を含有する 難燃系添加剤と、上記有機高分子化合物の加水分解を抑制する加水分解抑制剤とを含有す る。窒素化合物は窒素酸化物である。水酸化物は、少なくとも金属水酸化物を含み、金属 水酸化物は、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウムのうち少なく とも1種である。

【選択図】 なし

特願2003-403477

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000002185]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月30日

 更理由]
 新規登録

 住 所
 東京都品

東京都品川区北品川6丁目7番35号

氏 名 ソニー株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

SINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.